

T7 Endonuclease I

货号: T4209S

存储条件: -20°C

产品说明

T7 Endonuclease I(T7 EndoI,T7EI), 中文名称 T7 核酸内切酶 1, 可识别并切割不完全配对 DNA、十字型结构 DNA、Holliday 结构或 DNA 分叉点、异源双链 DNA, 切割位点位于错配位点 5'端的第一、第二或第三个磷酸二酯键。此外 T7EI 也能以很慢的速度切割含有缺刻的双链 DNA。值得注意的是, T7EI 可以识别长度大于或等于 2 个碱基对(bp)的插入、缺失或突变导致的 DNA 错配, 但不能识别 1 bp 的插入、缺失或突变。同时, T7 Endonuclease I 无法识别所有的 DNA 错配, 对 C 错配的切割效果最佳。

本品为克隆重组 T7 Endonuclease I 基因后在大肠杆菌中表达纯化获得的高纯度蛋白, 不含其他内切酶或外切酶污染。

产品组分

货号	名称	250U	1000U
T4209-1	T7 Endonuclease I	25 μ l	125 μ l
T4209-2	10 \times Cut Buffer G	1.25 ml	1.25 ml
T4209-3	Control Template (T7EI)	20 μ l	20 μ l

产品应用

1. 基因突变、SNP、TALEN 或 CRISPR/Cas9 形成的突变体检测。
2. 检测或切割异源双链 DNA 和切刻的 DNA。
3. 随机切割线性 DNA 进行鸟枪法克隆。

活性定义

1 活性单位是指在 50 μ L 体系中, 37°C 反应 1h 将 1 μ g 超螺旋十字形结构 pUC(AT)的 90% 以上转换为线性结构所需的酶量。

质量控制

蛋白纯度检测

经 SDS-PAGE 凝胶电泳检测, 蛋白纯度不低于 95%。

非特异性内切酶活性

在 20 μ L 反应体系中将 10 U T7 Endonuclease I 与 200 ng 的质粒 DNA 在 37°C 共同温育 2h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 少于 20% 超螺旋质粒 DNA 转变成缺刻或线性状态。

DNase 活性

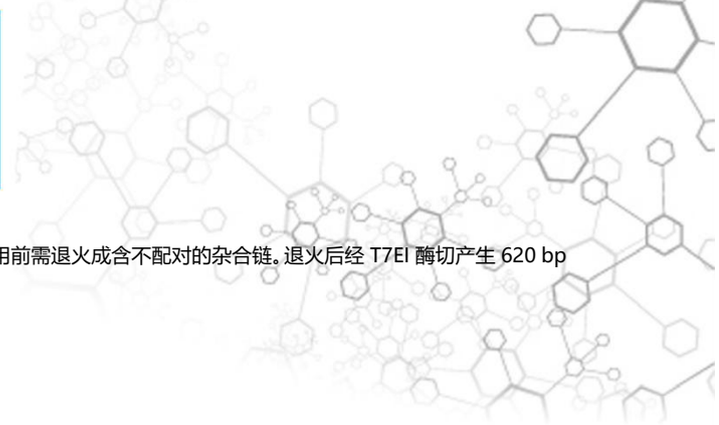
在 20 μ L 反应体系中将 10 U T7 Endonuclease I 与 15 ng 的双链 DNA 片段在 37°C 共同温育 2h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 双链 DNA 片段无变化

使用说明

1. 在 EP 管中配制如下反应体系:

试剂	实验组	阴性对照组 1	阴性对照组 2	阳性对照
PCR 产物(Wild Type)	200 ng	200 ng	-	-
PCR 产物(Mutant)	200 ng		200 ng	-
Control Template (T7EI) ^a	-	-	-	2 μ l
10 \times Cut Buffer G	2 μ l	2 μ l	2 μ l	2 μ l
Nuclease-free water	Up to 19 μ l			





a. Control Template 为突变型和野生型 PCR 产物 1:1(各 100 ng)的混合物,使用前需退火成含不配对的杂合链。退火后经 T7EI 酶切产生 620 bp 和 175 bp 条带。

2. 使用 PCR 仪退火

温度	时间
95°C	5min
95°C~85°C	-2°C/s
85~25°C	-0.1°C/s
4°C	∞

T7 Endonuclease I 酶切

试剂	体积
步骤 2 退火反应产物	19ul
T7 Endonuclease I	1ul

- ① 37°C反应 15~30 min;
 - ② 85°C加热 15 min 或加入 1.5 μl 的 0.25 M EDTA 终止酶切反应。
4. 将酶切产物使用 2%的琼脂糖凝胶进行电泳检测

注意事项

- 1. T7 Endonuclease I 具有底物结构选择性, 以不同的活性作用于不同的 DNA 底物。切割特定底物时必须控制酶量和反应时间以达到最佳酶切效果。
- 2. 反应温度超过 42°C 时会使 T7 Endonuclease I 非特异性核酸酶活性增强, 超过 55°C会导致酶活下降;
- 3. Mn²⁺会显著增加 T7 Endonuclease I 非特异性核酸酶活性, 请使用不含 Mn²⁺的 PCR Buffer 进行 PCR 扩增。
- 4. T7 Endonuclease I 可兼容多种 PCR Buffer, PCR 产物可不经纯化直接用于酶切检测, 若酶切结果异常, 可以将 PCR 产物纯化后再进行实验。

